## 19 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

# ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭62 - 34947

@Int\_Cl\_4

識別記号

庁内整理番号

母公開 昭和62年(1987) 2月14日

C 08 L 57/04 C 08 F 2/26 2/26 7445-4 J 7102-4 J 7167-4 J

審査請求 未請求 発明の数 1 (全7頁)

図発明の名称

水分散型樹脂組成物

②特 昭60-175150

22出 昭60(1985)8月8日

勿発 明 者 久

 $\blacksquare$ 伸

夫

京都市東山区一橋野本町11番地の1 三洋化成工業株式会

社内

勿発 明。者 神 永 信 幸

京都市東山区一橋野本町11番地の1 三洋化成工業株式会

社内

砂発 明 者

容 子 京都市東山区一橋野本町11番地の1 三洋化成工業株式会

社内

三洋化成工業株式会社

京都市東山区―橋野本町11番地の1

1. 発明の名称

水分散型樹脂組成物

2. 特許請求の範囲

1. - 般式

$$\begin{bmatrix} R \\ OH_2 = O - OOO - (AO) - BO_0 \end{bmatrix}_m M$$
 (1)

(式中、 Rは水素またはメチル基である。 A はフ ルキレン基である。 n は 2 以上の整数である。 M は1価または2価の陽イオンである。mは1~2 の整数であり、陽イオンMの原子価をあらわす。) で示される硫酸エステル(塩)(A) とこれと共重合 し得る疎水性エチレン性不飽和単量体(B)および必 要により親水性エチレン性不飽和単量体(C)との乳 化重合物からなることを特徴とする接着剤および コーティング剤に適した水分散型樹脂組成物。

2 一般式(I)で示される(A)の n 個のオキシアルキ レン+OA + 基中にオキシプロピレン基が2個以上 存在する特許請求の範囲第1項記載の組成物。

3.(A),(B),および(C)の量が全単最体の合計重量 に基づいて(A)が 0.1~20%、(B)が 60~99.9 %、(D)が 0~20 まである特許請求の範囲第1項または第2 項記載の組成物。

3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は接着剤およびコーティング剤として有 用な水分散型樹脂組成物に関する。

〔従来の技術〕

乳化重合物すなわち重合体エマルションからな る水分散型樹脂組成物の乾燥塗膜の耐水性、接着 性等の性能向上を目的としてエチレン性不飽和単 量体の乳化重合時に重合性乳化剤たとえば (メタ) アリル基(アリル基および/または水 ダウリッル 基 を略配。以下同様の表現を用いる)含有スルホン 駿塩 (特開昭 58-7468 号公報)、スルホン酸塩 基含有芳香族(メタ)アクリレート(特開昭 67-198716号)などを用いる技術がある。

〔発明が解決しようとする問題点〕

しかしながら(メタ)アリル基含有スルホン酸

塩,スルホン酸塩基含有芳香族(メタ)アクリレートなどを用いる場合には、重合体エマルションの 乾燥塗膜の耐水性および接着性が十分ではないと いう問題点がある。

## (問題点を解決するための手段)

本発明者らは、乾燥強膜がすぐれた耐水性および接着性を有し、接着剤、コーテイング剤などとしての有用性を飛躍的に高めた水分散型樹脂組成物を開発すべく鋭意検討した結果、本発明に到達した。

本発明は一般式

$$\begin{bmatrix} R & & & \\ OH_2 = C - OOO - AO \rightarrow_{\overline{n}} BO_b \end{bmatrix}_m M \qquad (1)$$

(式中、 Bは水素またはメチル基である。 A はアルキレン基である。 n は 2 以上の整数である。 M は 1 価または 2 価の陽イオンである。 m は 1 ~ 2 の整数であり、陽イオンMの原子価をあらわす)で示される硫酸エステル(塩)(A)とこれと共量合し得る疎水性エチレン性不飽和単量体(B)と必要に

(8)

ルカリ土類金属(カルシウム、マグネシウムなど) アンモニウム、有機アミンカチオン(アルカノー ルアミンカチオン、低級アルキルアミンカチオン など)があげられる。これらのうち好ましいもの は、アルカリ金属(とくにナトリウムおよびカリ ウム)およびアンモニウムである。

(4) 硫酸エステル塩基含有アクリル酸ポリアルキ レングリコールエステル

$$OH_2 = CH - COO + EO + SO_2 Na$$
 (2)

$$CH_2 = CH - COO - (PO)_{10} (EO)_{\frac{1}{2}} SO_3 K$$
 (3)

$$CH_2 = CH - COO - (EO)_5 (PO)_{\frac{10}{10}} 8O_5 N_8$$
 (4)

$$CH_2 = CH - COO - (PO)_{18} 8O_3NH_4$$
 (6)

(1) 硫酸エステル塩基含有メタクリル酸ポリアル キレングリコールエステル より親水性エチレン性不飽和単量体(O)との乳化重合物からなることを特徴とする接着剤およびコーティング剤に適した水分散型樹脂組成物である。

n は 2 以上、好ましくは 2~80 、とくに好ましくは 8~15 の転数である。

Mの1価または2価の陽イオンとしては、水素、アルカリ金属(ナトリウム、カリウムなど)、ア

(4)

CH.

$$OH_{2} = O - COO - (PO)_{1E} SO_{2}NH_{4}$$

$$OH_{3}$$

$$OH_{2} = O - COO C_{2}H_{4}O(PO)_{10} SO_{3}N_{8}$$

$$OH_{3}$$

$$OH_{4} = O - COO - (PO)_{2}(EO)_{10} SO_{3}N_{8}$$

$$OH_{5} = O - COO - (PO)_{2} SO_{3}N_{8}$$

$$OH_{5} = O - COO - (PO)_{3} SO_{3}N_{8}$$

$$OH_{7} = O - COO - (PO)_{10} (EO)_{2} SO_{3}N_{8}$$

$$OH_{8} = O - COO - (PO)_{10} (EO)_{2} SO_{3}N_{8}$$

$$OH_{9} = O - COO - (PO)_{10} (EO)_{2} SO_{3}N_{8}$$

$$OH_{1} = O - COO - (PO)_{10} (EO)_{2} SO_{3}N_{8}$$

$$OH_{1} = O - COO - (PO)_{10} (EO)_{2} SO_{3}N_{8}$$

$$OH_{2} = O - COO - (PO)_{10} (EO)_{2} SO_{3}N_{8}$$

$$OH_{1} = O - COO - (PO)_{10} (EO)_{2} SO_{3}N_{8}$$

$$OH_{2} = O - COO - (PO)_{10} (EO)_{2} SO_{3}N_{8}$$

$$OH_{2} = O - COO - (PO)_{10} (EO)_{2} SO_{3}N_{8}$$

$$OH_{2} = O - COO - (PO)_{10} (EO)_{2} SO_{3}N_{8}$$

$$OH_{3} = O - COO - (PO)_{10} (EO)_{2} SO_{3}N_{8}$$

$$OH_{2} = O - COO - (PO)_{10} (EO)_{2} SO_{3}N_{8}$$

$$OH_{3} = O - COO - (PO)_{10} (EO)_{2} SO_{3}N_{8}$$

$$OH_{3} = O - COO - (PO)_{10} (EO)_{2} SO_{3}N_{8}$$

$$OH_{3} = O - COO - (PO)_{10} (EO)_{2} SO_{3}N_{8}$$

$$OH_{3} = O - COO - (PO)_{10} (EO)_{2} SO_{3}N_{8}$$

一般式(1)で示される硫酸エステル(塩)(A)は、たとえば(I)(メタ)アクリル酸にアルキレンオキサイドを付加し、硫酸化剤により硫酸エステル、必要により塩にする方法、(I)ポリアルキレングリコールモノ硫酸エステル(塩)と(メタ)アクリル酸とをエステル化し、必要により塩にする方法などにより製造される。

(1)の方法において(メタ)アクリル酸にアルキ

本発明に使用される疎水性エチレン性不飽和単 量体間としては下記があげられる。

(a) ニトリル基含有単量体: ·

・(メタ) アクリロニトリルなど

(b)不飽和カルポン酸〔(メタ)アクリル酸、マレイン酸、フマル酸、イタコン酸など〕のエステル:

(7)

 $\nu$ :

酸酸ピニル、プロピオン酸ピニル、ジビニ ルフタレート、アリルアセテート、ジアリル フタレート、ジアリルマレエートなど

必要により用いられる親水性単量体のとしては、 下記が例示できる。

(g)不飽和カルポン酸またはその塩:

(メタ)アクリル酸、マレイン酸、フマル酸などおよびそれらの塩(アルカリ金属塩、アンモニウム塩など)

(川不飽和カルポン酸のアミド:

(メタ)アクリルアミド、Nーメチロール (メタ)アクリルアミドなど

(i) その他

ヒドロキシエチル(メタ) アクリレート、 ヒドロキシブロピル(メタ) アクリレート、 ポリオキシエチレングリコールモノまたはジ (メタ) アクリレート、ポリオキシエチレン 低級アルキルエーテル(メタ) アクリレート、 ジメチルアミノエチル(メタ) アクリレート 炭素数 1~20 のアルキル基(メチル、エチル、ブチル、2 ーエチルヘキシル基など)を有するアルキル(メタ)アクリレート; グリンティンシャ(メタ)アクリレート; グリコール(エチレングリコール、1.4 ーブタンジオール、ポリプロピレングリコールポリオキシブロピレングリコールポリオキシブロピレンにスフェノール & など)のツ(メタ)アクリレート; マレイン酸、フマル酸またはイタコン酸のジアルキルエステルまたは半エステルなど

(の)ハロゲン含有単量体:

塩化ビニル、塩化ビニリデン、クロロブレン、クロロスチレンなど

(d) スチレン系単量体:

スチレン、αーメチルスチレン、ビニルト ルエン、ジビニルペンゼンなど

(e) 脂肪族炭化水聚单量体:

エチレン、プロピレン、ブタジェン、イソ プレンなど

(f)ピニルエステルまたは(メタ)フリルエステ

(8)

など

(A), (B) および(C) の 重合量は全単量体の合計重量に基づいて(A)が 0.1 ~ 20 %、(B)が 60 ~ 89.8 %、(C)が 0 ~ 20 %、好ましくは(A)が 0.5 ~ 10 %、(B)が 80 ~ 99.5 %、(C)が 0 ~ 10 % である。(A)が 0.1 %未満 の場合には本発明の組成物の貯蔵安定性が悪くなる。(A)が 20 %をこえると本発明の組成物の乾燥塗膜の耐水性が低下する。(B)が 60 %未満では本発明の組成物の乾燥塗膜の耐水性が低下し、 99.9 % をこえると本発明の組成物の乾燥塗膜のが 20 %より多い場合本発明の組成物の乾燥塗膜の耐水性が不良となる。(C)が 20 %より多い場合本発明の組成物の乾燥塗膜の耐水性が不良となる。

本発明の組成物は硫酸エステル(塩)(A)を乳化剤として使用し、 pH 調整などを目的とした電解質また必要に応じて重合連鎖移動剤の存在下、各種の重合開始方法により疎水性エチレン性不飽和単量体(C)を水系媒体中で乳化共重合することにより得られる。

PH 調整などを目的とした電解質としては酸(

塩酸、リン酸、酢酸、コハク酸、ホウ酸、炭酸など)、その塩(炭酸水素ナトリウム、酢酸ナトリウム、塩化ナトリウム、トリポリリン酸ナトリウムなど)および塩基(アルカリ金属水酸化物(水酸化ナトリウム、水酸化カリウムなど)、アンモニア水、アミンなど)があげられる。

重合調整剤としてはメルカプタン(第一ドデシルメルカプタン、第三ドデシルメルカプタン、第三 トラデシルメルカプタン、第三 ヘキサデシルメルカプタンなど)、二硫化チウラム、二硫化キサントゲン、硫黄、セレン、置換ホスフイン、ハロゲン化物(四塩化炭素など)、アミン、シフの塩基、ニトロソ化合物などがあげられる。

重合開始方法としては電子線、ア線または紫外線の照射による方法、加熱による開始方法および開始剤を使用する方法などがあげられる。開始剤を使用する方法において、開始剤としては過硫酸塩(過硫酸アンモニウムなど);パーオキシ化合物(ペンソイルパーオキシド、ラウロイルパーオキシド、過酸化水素など);アン系開始剤(アゾ

ΦĐ

剤(ドデシルペンセンスルホン酸ナトリウム、ラリル硫酸エステルナトリウム、アルキル・リウム、アルキル・リウム、アルキル・リウム、アルキル・リウム・ボーテル・ボーテルができたは非イオン活性・アードがでは、ボーリオキシエチレンアルキルエーテル・ボーン・ド付加物などので併用することもできるので好ましくない。

本発明の組成物には必要に応じて、消泡剤、粘度調整剤、遺膜助剤、充填剤、顔料、染料、防腐剤、凍結安定剤、架橋剤、可塑剤、粘着剤、帯電防止剤などの添加剤を加えてもよい。

本発明の組成物は接着剤、コーテイング剤などに適している。たとえば「エマルジョン・ラテックスハンドブック」〔昭和50年8月、大成社発行〕の第5組エマルジョン・ラテックスの加工(P 566~...908 )に記載されているような種々の使い方ないし用途に供することができる。接着剤としては

ヒスイソブチロニトリルなど); レドックス系開始剤(過磁酸塩、パーオキシ化合物などの酸化剤を亜硫酸塩、硫酸第1鉄、ロンガリット、Lーアスコルヒン酸などの還元剤と組みあわせたもの)などがあげられる。

水系媒体としては、水または水と水溶性有機溶 剤(メタノール、イソプロパノール、アセトンな ど)の混合溶剤があげられる。

重合方式としては、公知の重合方法により、パッチ式連続重合方式のいずれでも可能である。公知の重合方法としては一括仕込法、単量体添加法単量体エマルション添加法などがあげられる。

上記の各種の重合方法において重合區度は、重合方法、共重合しようとする単量体の種類などにより異なるが、通常-5~150℃であり、好ましくは10~90℃である。

上記の各種の重合方法において乳化重合安定化の目的で保護コロイド(部分ケン化ポリビニルアルコール、ヒドロキシエチルセルロースなど)、 共重合性を有さない通常の乳化剤〔アニオン活性

09

「高分子ラテックス接着剤」〔1984年6月,㈱高分子刊行会発行〕第『章(液状接着剤およびその応用),第『章(粘着剤およびその応用),第『章(粘着剤およびその応用),第『章(LOM 接着剤およびその応用)に配載されているような使い方ないし用途に供することができる。〔実施例〕

以下実施例および比較例により本発明をさらに説明するが本発明はこれらの実施例および比較例に限定されるものではない。

### 実施例1

提拌機、橋下ロート、窒素導入口、温度計、 および湿流冷却器を備えた反応容器にイオン交換水 117.6 g、 炭酸水素ナトリウム 0.0 8 g 、 過硫酸 アンモニウム 0.1 8 g 、 スチレン 22 g 、 ブチルアクリレート 18 g および式(0) の硫酸 エステル塩 1.6 gを仕込み 提拌乳化し、窒素置換 後提拌下 75 O で 80 分間 重合した。ひきつづきイオン交換水 184.5 g、式(0) の硫酸エステル塩 5.6 g、 炭酸水素ナトリウム 0.28 g、 過硫酸アンモニウム 0.56 g、スチレン 77 g およびブ

チルアクリレート 88 8 からなる乳化液を摘下ロー トより2時間にわたり満下し、攪拌下80℃で重合 を行ないさらに過硫酸アンモニウム 1 多水溶液 18 8 を追加後85 C に昇温し 2 時間重合を行ない、 濃 度 41 重量 % 、 粘度 15 cps の 重合体エマルション( 本発明の組成物)を得た。

#### 実施例2

提拌機、滴下ロート、窒素導入口、温度計およ び還流冷却器を備えた反応容器にイオン交換水 117.58、過硫酸カリウム 0.18 8、メチルメタクリ レート208、プチルアクリレート208および式(6) の碳酸エステル塩1.8分を仕込み機件乳化し、窒素 置換後 75 Oで 30 分間重合した。ひきつづきイオ ン交換水 184.5 8、式 (5) の硫酸エステル塩 5.88、過 硫酸カリウム 0.58 8、メチルメタクリレート69 8、 プチルアクリレート89gおよびアクリル酸2gか らなる乳化液を滴下ロートより2時間にわたり滴 下し、攪拌下80℃で重合を行ないさらに過磁酸カ リウム 1 多水溶液 18 8 を追加後 85 °C に昇温し 2 時 間重合を行ない、濃度41 重量 5 粘度 10 cps の重合

### 比較例2

実施例1において乳化剤として用いた硫酸エス テル塩のかわりに同重量のアクリロイルオキシノ ニルペンセンスルホン酸ナトリウムを使用し、実 施例1の方法に従つて乳化量合を行ない、濃度40 重量 5 粘度 15 cps の重合体エマルションを得た。 比較例8

実施例2において乳化剤として用いた硫酸エス テル塩のかわりに同重量のドデシルメタリルスル ホコハク酸アンモニウムを使用し、実施例2の方 法に従つて乳化重合を行ない、機度40多粘度85 cps の重合体エマルションを得た。

### 比較例 4

実施例2において乳化剤として用いた硫酸エス テル塩のかわりに同重量のメタアクリロイルオキ シノニルペンゼンスルホン酸ナトリウムを使用し 実施例2の方法に従つて乳化重合を行ない、濃度 40 多粘度 15 cps の 重合体エマルションを 得た。 試驗係1

実施例1~8の本発明の組成物および比較例1

体エマルション(本発明の組成物)を得た。 寒 旅 例 8

提拌機、施下ロート、置素導入口、温度計およ び選流冷却器を備えた反応容器にイオン交換水 117.59、過硫酸カリウム 0.18 8、酢酸ビニル20 & プチルメタクリシート20gおよび式00の硫酸エス テル塩 1.68を仕込み提拌乳化し、窒素置換後75℃ で80分間重合した。ひきつづきイオン交換水184.5 8、式00の硫酸エステル塩 5.88、過硫酸カリウム 0.588、酢酸ビニル888、プチルメタアクリレー ト888 およびメタアクリル酸 48 からなる乳化液 を摘ねートより2時間にわたり摘下し、攪拌下7月 りで重合を行ない、濃度41 重量 5 粘度 15 cps の 重 合体エマルション(本発明の組成物)を得た。

#### 比較例1

実施例1において乳化剤として用いた硫酸エス テル塩のかわりに同重量のドデシルアリルスルホ コハク酸ナトリウムを使用し、実施例1の方法に 従つて乳化重合を行ない、濃度41重量が粘度85 cps の重合体エマルションを得た。

~ 4 の重合体エマルションをガラス板上に乾燥フ イルム厚さが 0.2 軸 になるように塗布し 25℃で24 時間次いで60℃で5時間乾燥して、ガラス板上に 樹脂フィルムを形成した。

との樹脂フィルムを形成したカラス板およびカ ラス板から剝離した樹脂フィルムを用いて下記の 方法により耐水性試験、接着性試験、耐屈曲性試 験、耐水強度試験および耐水接着性試験を行なつ た。試験結果を表一1亿示す。

耐水性試験:樹脂フィルムを形成したガラス板を 水中に 120 時間浸漬し樹脂フィルム を観察した。

- 〇…樹脂フィルムは透明のままで白潤しない。
- **ム…樹脂フィルムはやや白燭しているが8ポイ** ントのひらがな活字が透視できる。
- ×…樹脂フィルムは白燭しており8ポイントの ひらがな活字が透視できない。

接着性試験:ガラス板とフィルム間の接着力を引 張り強度試験機を用いた 180°剥離強 度訊定値で示した。

耐屈曲性試験:フィルムの 180° 屈曲による破壊まで

に要する屈曲回数を測定した。

耐水強度試験:水中に48時間浸渍後のフィルムの引

張り破断強度を長漬前のフィルムの

引張り破断強度と比較した。

○…フィルムの水中浸漬による強度低下が 5 %

未満のもの

△…フィルムの水中浸費による強度低下が5%

以上 50 4 未満のもの

×…フイルムの水中浸漬による強度低下が 50%

以上のもの

耐水接着性試験:樹脂フィルムを形成したガラス板を

240 時間水中に受徴しうき、はがれ

の有無を観察した

〇…うき、はがれなし

△…一部うき、はがれあり

×…全面はがれあり

40

表 一

	実	施	例	比 較 例			
	1	2	8	1	2	8	4
耐水性	0	0	. 0	Δ	Δ	×	Δ
接着性(8/cm)	800	1500	1800	50	100	250	200
耐屈曲性(回)	1000以上	1000以上	1000以上	1000以上	2	1000以上	8
耐水強度	0	0	0	Δ	×	Δ	×
耐水接着性	0	0	0	×	Δ	Δ	۵

## 〔発明の効果〕

本発明の組成物は従来の重合体エマルションにくらべて、重合体エマルションの乾膜塗膜の耐水性および接着性が極めて向上したものである。また、乾燥塗膜の耐屈曲性が高く、耐水強度が高い。さらに本発明の組成物は泡立ちも少ない他乾燥塗膜の帯電防止性が向上するという効果がある。

特許出願人 三洋化成工業株式会社院設置



(21)